

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

| | |
|---|---|
| Nome | ANGELA POLLICINO |
| Data di nascita | 17/07/1968 |
| Qualifica | Dirigente sanitario – Farmacista |
| Amministrazione | AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO – AIFA |
| Incarico attuale | Dirigente sanitario – Ispettore Senior GCP (Buona Pratica Clinica) presso “Ufficio Ispezioni GCP” |
| Numero telefonico dell’ufficio | 06/5978 4213 |
| E-mail istituzionale | a.policino@aifa.gov.it |

**TITOLI DI STUDIO E
PROFESSIONALI ED
ESPERIENZE LAVORATIVE**

| | |
|---|---|
| Titolo di studio | Laurea in Farmacia, conseguita in data 12/11/1990 con votazione Centodieci/110 presso la Facoltà di Farmacia dell’Università degli Studi di Messina. |
| Altri titoli di studio e professionali | - Abilitazione all’esercizio professionale di farmacista. - Specializzazione in Farmacologia indirizzo Tossicologia conseguita in data 30/10/1995 con votazione Cinquanta /50 e Lode, presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia - Istituto di Farmacologia - dell’Università degli Studi di Messina. |
| Esperienze professionali (incarichi ricoperti) | Dal 17 dicembre 2012 a tutt’oggi Dirigente delle professionalità sanitarie, profilo Farmacista, con contratto di lavoro a tempo indeterminato nel ruolo dell’AIFA. Svolge la propria attività presso l’ Ufficio Ispezioni GCP (Buona Pratica Clinica) con le seguenti qualifiche: <ul style="list-style-type: none">• Ispettore Senior GCP dall’ 11 marzo 2016 a tutt’oggi (determina del Direttore Generale Prot. N. 380/2016).• Ispettore Junior GCP, dal 20 gennaio 2014 (determina del |

Direttore Generale n. 46/2014)

- Candidato Ispettore Junior, dal 17 dicembre 2012

Attività svolta:

- Effettuazione di ispezioni GCP, nel ruolo di ispettore responsabile del team ispettivo, presso centri sperimentali, Comitati Etici, farmacie ospedaliere laboratori, strutture tecniche, sedi dei Promotori dello studio/CRO e strutture di Fase I.
- Redazione dei verbali.
- Gestione dei follow-up ispettivi.
- Aggiornamento POS GCP.
- Gestione dei quesiti di carattere generale inviati all'Ufficio Ispezioni GCP.
- Aggiornamento sito web Ufficio GCP relativamente alla sezione "Risposte ai quesiti più frequenti".
- Collaborazione, nel Gruppo di lavoro AIFA, nella stesura del documento "Rapporto Ispezioni GCP 2015-2017".
- Predisposizione del report per il monitoraggio dei numeri di deviazioni critiche per numero delle ispezioni effettuate
- Raccolta per argomento delle deviazioni contenute nei verbali ispettivi.

Dal 01 gennaio 2005 al 16 dicembre 2012

Dirigente delle professionalità sanitarie, profilo Farmacista, con contratto di lavoro a tempo determinato, dal 01 gennaio 2005 al 30 giugno 2008 e a tempo indeterminato, dal 01 luglio 2008 (vincitrice del "Concorso Pubblico per Laureati In Farmacia per l'Attribuzione di N. 32 Posti di Dirigente delle professionalità sanitarie, in prova, nel ruolo dei dirigenti dell'AIFA").

Ha svolto la propria attività presso l'**Ufficio Valutazione e Autorizzazione - Ufficio V&A (ex Ufficio Autorizzazioni all'Immissione in Commercio di medicinali - Ufficio AIC)** con la qualifica di **Quality Assessor**.

Attività svolta:

- Istruttoria regolatoria e chimico-farmaceutica con procedura nazionale di dossier relativi a richieste di nuove AIC di medicinali per uso umano.
- Valutazione regolatoria e chimico farmaceutica di modifiche di Tipo I e di Tipo II delle AIC con procedura nazionale.
- Contact point e Assessor di procedure di AIC di Mutuo Riconoscimento e decentralizzate con Italia Reference Member State (RMS).
- Valutazione della conformità degli stampati dei medicinali (Riassunto delle caratteristiche del Prodotto, Foglio illustrativo ed etichette), per le sezioni di pertinenza chimico-farmaceutica, alla normativa e alle linee guida vigenti.
- Esperto di quality nelle attività di "Scientific Advice" nazionali.
- Referente e relatrice, per conto dell'ufficio V&A, alla Sottocommissione AIC Nazionale della Commissione Tecnico Scientifica, per questioni di pertinenza chimico-farmaceutica (AIC, variazioni, etc...).
- Partecipazione a gruppi di lavoro AIFA inerenti a questioni di

carattere generale di pertinenza regolatoria e chimico-farmaceutica:

- nel marzo 2003 componente del gruppo di lavoro “Medicinali omeopatici: legge 27 dicembre 2002, n. 289 art. 52, commi 13-17; GAS MEDICINALI; GENERICI da FUN”;
- nel novembre 2006, esperto nel settore dei GAS MEDICINALI;
- nel dicembre 2008, componente dell’Unità Operativa Medicinali Generici, con la qualifica di Quality Assessor, con l’incarico di ottimizzare ed uniformare le procedure per la valutazione delle domande di AIC per i Medicinali Generici;
- nel maggio 2009 componente del gruppo di lavoro “Allergeni”, con l’incarico (da ottobre 2009) di svolgere funzioni di Segreteria Scientifica.

Dal 01 gennaio 2004 al 31 dicembre 2004 (presso l’Agenzia Italiana del Farmaco) e

Dal 01 dicembre 2002 al 31 dicembre 2003 (presso il Ministero Della Salute - Direzione Generale dei Farmaci e dei dispositivi Medici)

Qualifica di Collaboratore Farmacista, (con funzioni sovrapponibili a quelle del dirigente farmacista del Ministero della Salute) con Contratto di diritto privato per collaborazione coordinata e continuativa a tempo determinato (**Risultata Idonea, in quanto utilmente collocata in graduatoria, alla selezione pubblica per titoli e colloquio, per la formazione di complessivi quindici incarichi temporanei a medici e farmacisti non appartenenti alla pubblica amministrazione - D.D. 5 febbraio 2002, pubblicato nella G.U. - 4° serie speciale n. 12 del 12 febbraio 2002.**)

Ha svolto la propria attività lavorativa presso l’**Ufficio Autorizzazioni all’Immissione in Commercio di medicinali – Ufficio AIC.**

Attività svolta:

- Istruttoria regolatoria e chimico-farmaceutica con procedura nazionale di dossier relativi a richieste di nuove AIC di medicinali per uso umano.
- Valutazione regolatoria e chimico farmaceutica di modifiche di Tipo I e di Tipo II delle AIC con procedura nazionale.
- Valutazione della parte di pertinenza chimico-farmaceutica degli stampati di medicinali.
- Partecipazione a gruppi di lavoro AIFA inerenti a questioni di carattere generale di pertinenza regolatoria e chimico-farmaceutica:
- Referente e relatrice, per conto dell’ufficio AIC, alle Sottocommissioni AIC Nazionali 1 e 2 della Commissione Tecnico Scientifica per questioni di pertinenza chimico-farmaceutica (AIC, variazioni, etc...).

09 Aprile 1997 - 30 Novembre 2002

Farmacista Collaboratore I Livello

Ottobre 1997

| | <p>Vincitrice, in quanto utilmente collocata in graduatoria, presso il Ministero della Sanità, dell'Avviso Pubblico relativo al conferimento di incarichi a tempo determinato a Veterinari, Farmacisti e Chimici, presso gli uffici Veterinari Centrali e Periferici, del Suddetto Ministero (Gazzetta Ufficiale IV Serie Speciale n. 2 del 07/01/1997). Dipartimento Alimenti Nutrizione e Sanità Pubblica Veterinaria Ministero Sanità – Piazzale Marconi 25, Roma.</p> <p>Gennaio 1992 - Ottobre 1995 Specializzazione in Farmacologia indirizzo Tossicologia conseguita in data 30/10/1995 con votazione Cinquanta /50 e Lode Università degli Studi di Messina - Facoltà di Medicina e Chirurgia - Istituto di Farmacologia.</p> <p>Dicembre 1990 Abilitazione all'esercizio Professionale Facoltà di Farmacia dell'Università degli Studi di Messina</p> <p>Novembre 1986 - Novembre 1990 Laurea in Farmacia, conseguita in data 12/11/1990 con votazione Centodieci/110 Università degli Studi di Messina - Facoltà di Farmacia.</p> | | | | | | |
|--|---|----------------------|-----------------|-----------------|---------|----------------------|----------------------|
| <p>Capacità linguistiche</p> | <table border="1"> <thead> <tr> <th>Lingua</th> <th>Livello Parlato</th> <th>Livello scritto</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Inglese</td> <td>Intermedio superiore</td> <td>Intermedio superiore</td> </tr> </tbody> </table> | Lingua | Livello Parlato | Livello scritto | Inglese | Intermedio superiore | Intermedio superiore |
| Lingua | Livello Parlato | Livello scritto | | | | | |
| Inglese | Intermedio superiore | Intermedio superiore | | | | | |
| <p>Capacità nell'uso delle tecnologie</p> | <p>Conoscenza degli applicativi ad hoc resi disponibili per la gestione informatizzata delle pratiche e per la consultazione dei dati: Office-241, Banca Dati Farmaco-Gestione Schede, Banca Dati Farmaco-Interrogazioni, Banca Dati Amministrativa del Farmaco.</p> <p>Conoscenza degli applicativi Microsoft del pacchetto Office e di altre applicazioni del sistema operativo Windows (Word, Excel, Power point, Outlook); Buona capacità di uso della rete Internet.</p> | | | | | | |
| <p>Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)</p> | <p>RELATORE AIFA:</p> <ul style="list-style-type: none"> - “Simposio GCP – Dalla Ricerca della Qualità alla Qualità della Ricerca” 5 novembre 2019, Roma <p>CORSI DI AGGIORNAMENTO E SEMINARI FREQUENTATI</p> <ul style="list-style-type: none"> - XXIX CONGRESSO NAZIONALE GIQR “La qualità ai tempi del COVID: cambiamenti e novità” - 20-21-22 ottobre 2021 - Convegno “Quality Assurance nella Conduzione degli studi clinici” 11, 12 novembre 2019, Napoli - “Simposio GCP – Dalla Ricerca della Qualità alla Qualità della Ricerca” 5 novembre 2019 - Roma - Convegno “Combinazioni e sequenze in terapia: aspetti clinico-metodologici e farmaco economici” 26, 27 settembre 2019 – Roma - Convegno “Il coinvolgimento del paziente/cittadino nella ricerca clinica: presente e futuro” 12 giugno 2019 – Roma - Convegno “Ricerca clinica indipendente: attuali criticità e nuovi scenari” ISS, 17 maggio 2019 - Roma | | | | | | |

- **Convegno SIMeF “Politiche, Etica e Processi autorizzativi per gli studi Real World in Italia”** 28 novembre 2018 – Roma
- **ISPE “Il percorso italiano dai piani di rimedio di Data Integrity al Pharma 4.0”** 16 ottobre 2018 – Roma
- **Evento “Farmacista Più 2018”** 12, 13 ottobre – Roma
- **“XXVII CONGRESSO NAZIONALE GIQAR- Le GXP sulla strada della Qualità”** 23, 24, 25 maggio 2018 – Bologna
- **Convegno “La Ricerca Scientifica: un valore per il paese”** 10 maggio 2018 – Roma
- **“ 2017 EU Good Clinical Practice Inspectors Working Group Workshop”,** 03-05 ottobre 2017 – Budapest (Hungary)
- **“XXVI CONGRESSO NAZIONALE GIQAR- Nuove Legislazioni e Tecnologie – La sfida GXP continua”** 24-27 maggio 2017 – Palermo
- **“2017 Online EU Bioequivalence Inspectors Training Course”** 22 maggio 2017, AIFA – Roma
- **Convegno “Clinical trials workshop on clinical assessment”** - 21,22 novembre 2016, Roma
- **“Simposio GVP AIFA sulle ispezioni di Farmacovigilanza”** - 15 novembre 2016, Roma.
- **“2016 EU GCP Inspectors Working Group Workshop”** 17-19 Ottobre 2016, EMA Londra.
- **Seminario di Aggiornamento SSFA “Sperimentazione clinica oggi: impariamo dagli errori di ieri!”** - Milano 28 settembre 2016.
- **“XXV CONGRESSO NAZIONALE GIQAR”** - 18 ,20 maggio 2016 Parma.
- **Convegno SIF “Sperimentazione clinica di Fase I in Italia”** - Auditorium CNR – 30 marzo 2016, Roma.
- **Giornata di Studio AFI “VI Incontro Nazionale Dei Responsabili degli Affari Regolatori”** - 24 febbraio 2016, Roma.
- **“1° Simposio GCP”** - Ufficio Attività Ispettive GCP-GVP AIFA - 23 novembre 2015, Roma.
- **“TAIEX Study Visit on Good Clinical Practice”**- AIFA 2-5 novembre 2015, Roma.
- **AIFA-UNICRI “Bioequivalence Basic Training Course”** – AIFA 7 luglio 2015, Roma.
- **“XXIV CONGRESSO NAZIONALE GIQAR”** – 27,29 maggio 2015, Napoli
- **“Data Integrity Assurance & Investigations of Electronic Data & Computerized Systems: Current Perspectives for Compliance”** – AIFA 14-17 aprile 2015, Roma.
- **Corso di “Microsoft EXCEL 2010 Base** – AIFA 1-9 aprile 2015, Roma.
- **“L’ematologia italiana sulla via dell’eccellenza: dalla ricerca al paziente, risultati e prospettive”** - 6 novembre 2014, Roma.
- **“On-line basic GCP inspectors training course”** - AIFA 27 giugno 2014, Roma.
- **“XXIII CONGRESSO NAZIONALE GIQAR”** - 18, 20 giugno 2014, Verona.
- **“XIII Congresso Nazionale “I 50 ANNI DI SSFA E LA RICERCA IN ITALIA ”**- Casa dell’Architettura, Piazza Manfredo Fanti 47 – 1 aprile 2014, Roma.
- **“3° Convegno Nazionale sulla Ricerca indipendente in**

Italia: “Globalizzazione e competitività: una sfida per la ricerca indipendente” - Auditorium Ministero della Salute – 12,13 marzo 2014, Roma.

- **“Corso di formazione per l’utilizzo del nuovo Osservatorio Nazionale sulla Sperimentazione Clinica dei Medicinali OSSC”** – AIFA 5 marzo 201, Roma.
- **“VI CORSO DI AGGIORNAMENTO SUI FARMACI: gli scenari che cambiano”** - Auditorium CNR - 30 gennaio 2014, Roma.
- **“GCP Inspectors Working Group meeting – EMA”** 02-04 dicembre 2013, Londra.
- **“EU GCP Inspector Training Workshop – EMA”** 14-16 ottobre 2013, Londra.
- **“Oracle Health Sciences Safety Strategy”** - AIFA 17 settembre 2013, Roma.
- **“XXII CONGRESSO NAZIONALE GIQAR”** - 22,24 maggio 2013, Bari.
- **“Il Laboratorio Clinico: Aggiornamenti Regolatori e Linee guida”** - 1 marzo 2013, Pomezia.
- **“Overview sulle Terapie Cellulari”** – AIFA 18 febbraio 2013, Roma..
- Corso sulla **“La responsabilità disciplinare del personale dopo la riforma Brunetta: tipologie di illeciti, le competenze punitive del dirigente, i rapporti con l’illecito penale, la gestione del procedimento. Il codice disciplinare”** realizzato dall’AIFA il 20/11/2012. Roma.
- **“XXI Corso introduttivo di Farmaco epidemiologia”** organizzato dall’Istituto Superiore di Sanità in data 17-21 settembre 2012, Roma.
- **“Corso Pluritematico Per Farmacisti”**, organizzato dall’Ordine dei Farmacisti della Provincia di Roma per l’anno 2012.
- Corso di aggiornamento per Assessor **“La convalida dei metodi analitici e l’analisi statistica”** organizzato in collaborazione con l’AFI e svoltosi presso AIFA, 11 maggio 2012, Roma.
- Corso sulla **“Disciplina della dirigenza pubblica dopo il D.Lgs. n. 150/2009 e le manovre finanziarie del triennio 2009-2011”** realizzato dall’AIFA il 09/02/2012, Roma.
- SmPC Advisory Group webinar: **SmPC information on posology and special populations** - Agenzia Italiana del Farmaco 23/11/2011, Roma.
- Corso di aggiornamento per Quality Assessor su **“Studi di dissoluzione e bioequivalenza”** svoltosi presso l’Agenzia Italiana del Farmaco il 16/11/2011, Roma.
- Corso AFI per Quality Assessor su **“Quality by design”** svoltosi presso l’Agenzia Italiana del Farmaco il 15/11/2011, Roma.
- Report sul **“Brainstorming on Quality by Design and PAT”** - svoltosi presso l’Agenzia Italiana del Farmaco il 10/11/2011, Roma.
- Simposio TOPRA - 13-14 Ottobre 2011, Roma.
- Corso di formazione su **“EDQM & Certification procedure”** - svoltosi presso l’Agenzia Italiana del Farmaco il 15/09/2011, Roma.
- **“Corso Pluritematico Per Farmacisti”**, organizzato dall’Ordine dei Farmacisti della Provincia di Roma per l’anno 2011, Roma.

- **"2° Corso di informazione interna AIFA: Gli strumenti di Budget"** organizzato dall' Agenzia Italiana del Farmaco in data 27/10/2010, Roma.
- Evento formativo denominato **"Piano Nazionale Di Farmacovigilanza In Corso Di Pandemia Influenzale"** organizzato dall' Agenzia Italiana del Farmaco in data 12 - 13 novembre 2009, Roma.
- **Corso di Aggiornamento E.C.M.**, evento formativo n. 5975 - 8000100 Anno 2009, organizzato dall'Ordine dei Farmacisti della Provincia di Roma.
- Evento formativo denominato **"Corso Avanzato di farmacovigilanza II edizione"** organizzato dall' Agenzia Italiana del Farmaco in data 27 - 31 ottobre 2008, Roma.
- **Corso di Aggiornamento E.C.M.**, evento formativo n. 5975-230242 Anno 2007, organizzato dall'Ordine dei Farmacisti della Provincia di Roma.
- Evento formativo denominato **"La statistica nella ricerca clinica"** organizzato da Agenzia Italiana del Farmaco e tenutosi a Roma in data 18 - 19 Dicembre 2006.
- Evento formativo denominato **"Fabbricazione e caratterizzazione dei prodotti medicinali per terapie avanzate"** organizzato da Agenzia Italiana del Farmaco e tenutosi a Roma il 19/10/2006.
- Evento formativo denominato **"Principi di farmaco economia"** organizzato da Agenzia Italiana del Farmaco e tenutosi a Roma il 20/12/2005.
- Evento formativo n. 11418-196084 denominato **"Aggiornamenti in farmacologia: i farmaci per le malattie cardiovascolari"** organizzato da Agenzia Italiana del Farmaco e tenutosi a Roma dal 27/06 al 28/06/2005.
- Evento formativo n. 11418-194585 denominato **"Aggiornamenti in farmacologia: i farmaci per le malattie infettive"** organizzato da Agenzia Italiana del Farmaco e tenutosi a Roma dal 20/06 al 21/06/2005.
- **Training di Assessors, sessione su "The Evaluation of the clinical part of the dossier: focus on trial methodology and conduct"** organizzato da Agenzia Italiana del Farmaco-Istituto Mario Negri - 16,17 Giugno 2005, Roma.
- Evento formativo n. 6537-140184, **"Aggiornamenti in farmacologia: la farmacocinetica"** organizzato dal Ministero della Salute Direzione Generale dei Farmaci e Dispositivi Medici - 1,2 luglio 2004, Roma.
- Progetto formativo aziendale n. 7373-28414 denominato **"Il buon uso del farmaco in ospedale"** organizzato dall'università Cattolica del Sacro Cuore - 26/10/2004 Roma.
- Evento formativo n. 160106, denominato **"Farmaco economia e Outcomes Research"** organizzato da SIFEIT - 27, 29 ottobre 2004, Roma.
- Evento formativo denominato **"Aggiornamenti in farmaco tossicologia"** organizzato dal Ministero della Salute Direzione generale dei farmaci e dispositivi medici - 22, 23 dicembre 2003, Roma.
- Evento formativo n. 416-25404 denominato **"Corso di aggiornamento in interazioni farmacologiche reazioni avverse da farmaci e farmacovigilanza"** organizzato da "Hypocrates ONLUS" - 19 maggio 2003, Roma.

- **“Monitoraggio dei Farmaci in Fluorescenza polarizzata applicato allo strumento TDX – ABBOTT”**, svolto presso Abbott Divisione Diagnostici Centro Training – Sede Roma.

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE

ELENCO LAVORI PUBBLICATI PER ESTENSO:

- 1) Spina E, Campo GM, Avenoso A, Pollicino AM, Caputi AP. Effect of buspirone or zopiclone on plasma concentration of imipramine and desipramine in depressed patients. Eur Bull Drug Res 1: 37-40, 1992.
- 2) Spina E, Campo GM, Avenoso A, Pollicino AM, Caputi AP. Interaction between fluvoxamine and imipramine/desipramine in four patients. Ther Drug Monit 14: 194-196, 1992.
- 3) Pollicino AM, Spina E, Campo GM, Avenoso A, Caputi AP. Pharmacokinetic interaction between tricyclic antidepressants and other psychotropic drugs in depressed patients. Pharmacol Res 25 (Suppl 2): 210-211, 1992.
- 4) Spina E, Avenoso A, Pollicino AM, Fazio A, Pisani F, Caputi AP. No effect of fluvoxamine or fluoxetine on plasma concentrations of carbamazepine in epileptic patients. Pharmacol Res 25 (Suppl 2): 214-215, 1992.
- 5) Spina E, Pollicino AM, Avenoso A, Campo GM, Caputi AP, Perrucca E. Effect of fluvoxamine on the pharmacokinetics of imipramine and desipramine in healthy subjects. Ther Drug Monit 15: 243-246, 1993.
- 6) Spina E, Avenoso A, Pollicino AM, Caputi AP, Fazio A, Pisani F. Carbamazepine coadministrations with fluoxetine or fluvoxamine. Ther Drug Monit 15: 247-250, 1993.
- 7) Spina E, Pollicino AM, Avenoso A, Campo GM, Caputi AP. Fluvoxamine induced alterations in plasma concentrations of imipramine and desipramine in depressed patients. International J Clinical Pharmacology Research XIII (3): 167-171, 1993.
- 8) Campo GM, Ioculano M, Avenoso A, Pollicino AM, Calandra S. Effetto protettivo dell'IRFI-016, un nuovo composto antiossidante sul danno miocardico da ischemia e riperfusione nel ratto. Estratto da: Atti Accademia Peloritana dei Pericolanti Classe di Scienze Medico-biologiche, Vol. LXXIX – Anno Acc. CCLXIV (1991).
- 9) Campo GM, Squadrito F, Ioculano M, Altavilla D, Zingarelli B, Pollicino AM, Rizzo A, Calapai G, Calandra S, Scuri R, Caputi AP. Protective effects of IRFI-016, a New Antioxidant Agent, in Myocardial Damage, following Coronary Artery Occlusion and Reperfusion in the Rat. Pharmacology 48: 157-166, 1994.
- 10) Arcoraci V, Cinquegrani M, Inferrera G, Marciano MC, Mazzaglia G, Pollicino AM, Salvo M, Spatari G. Stipsi ed uso di lassativi. Indagine su una popolazione di studenti di Medicina dell'Università di Messina. Basi Raz. Ter., vol XXVI, N. 2 1996.

ELENCO ABSTRACTS:

- 1) Spina E, Campo GM, Avenoso A, Pollicino AM, Caputi AP. Assenza di interazione tra buspirone ed imipramina. II° Simposio Nazionale Monitoraggio farmaci, Firenze, Maggio 1991,71.
- 2) Spina E, Gatti G, Zuccaro PG, Campo GM, Pollicino AM, Avenoso A, Caputi AP, Perucca E. Cytochrome P4502D6 metabolic capacity in an italian population. 1 st European Congress on Clinical Pharmacology and Toxicology Services, Grado, September 1992, 88.
- 3) Spina E, Campo GM, Avenoso A, Pollicino AM, Caputi AP. Pharmacokinetic interaction between fluvoxamine and tricyclic antidepressants. 1st European Congress on Clinical Pharmacology and Toxicology Services, Grado, September 1992, 89.
- 4) Pollicino AM, Spina E, Avenoso A, Campo, GM Caputi AP. Effect of buspirone or fluvoxamine on plasma concentrations of imipramine and desipramine in depressed patients. XXVI National Congress of the Italian Society of Pharmacology, Naples, September 1992, Pharmacological Research 26 (suppl 1), 278
- 5) Avenoso A, Pollicino AM, Spina E, Fazio A, Pisani F, Caputi AP. Lack of kinetic interaction between fluvoxamine or fluoxetine on plasma concentrations of carbamazepine in epileptic patients. XXVI National Congress of the Italian Society of Pharmacology, Naples, September 1992, Pharmacological Research 26 (suppl 1), 279.